

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number: 06041059

(43)Date of publication of application: 15.02.1994

(51)Int.CI.

C07C401/00 A61K 31/59 A61K 31/59

(22)Date of filing: 30.10.1992 (21)Application number: 04333441

(72)Inventor: (71)Applicant:

CHUGAI PHARMACEUT CO LTD

MIYAMOTO KATSUHITO KUBODERA NOBORU

(56)Priority

Priority number: 03349340 Priority date: 01.11.1991 Priority country: JP

(54) VITAMIN D DERIVATIVE CONTAINING SUBSTITUENT GROUP AT 2BETA-POSITION

o//Abstract:

secocholesta-5,7,10(19)-triene. The compound of formula I is obtained by reacting an epoxy compound of formula II (R3 is H or OH; among R4 to R7, R4 and R5 form double compound of formula III (R10 is a lower alkyl, etc., R11 is H or OH) and subjecting to light or a compound of the formula R9Li (R9 is a lower alkyl, lower alkynyl, etc., 9 to give a compound of the formula R8MgX (R8 is a lower alkyl, lower alkenyl, etc., X is a halogen) are bonded to form dienophile capable of protecting conjugated double bond) with a bond, and R6 and R7 form double bond, or R5 and R6 form double bond, and R4 and R7 alkenyl or lower alkynyl) such as 2&beta-ethyl-1&alpha,3&beta-dihydroxy-9,10osteoporosis or osteomalacia based on calcium dysbolism or as an antitumor agent, irradiation reaction and thermal isomerization. CONSTITUTION: A compound of formula I (R1 is H or OH; R2 is a lower alkyl, lower having controlling action on calcium metabolism and differention-induction action. PURPOSE: To provide a new compound useful for treating diseases such as

_EGAL STATUS

Date of request for examination]

Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

Date of final disposal for application

Patent number]

Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of

Date of extinction of right



APANESE PATENT OFFICE

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 06041059 A

(43) Date of publication of application: 15.02.94

(51) Int. CI

C07C401/00 A61K 31/59 A61K 31/59

(21) Application number: 04333441

(71) Applicant:

CHUGAI PHARMACEUT CO LTD

(22) Date of filing: 30.10.92

(72) Inventor:

MIYAMOTO KATSUHITO KUBODERA NOBORU

(30) Priority:

01.11.91 JP 03349340

(54) VITAMIN D DERIVATIVE CONTAINING SUBSTITUENT GROUP AT 2BETA-POSITION

(57) Abstract:

PURPOSE: To provide a new compound useful for treating diseases such as osteoporosis or osteomalacia based on calcium dysbolism or as an antitumor agent, having controlling action on calcium metabolism and differention-induction action.

CONSTITUTION: A compound of formula I (R, is H or OH; R₂ is a lower alkyl, lower alkenyl or lower alkynyl) 2β -ethyl- 1α , 3β -dihydroxy-9, 10such secocholesta-5,7,10(19)-triene. The compound formula I is obtained by reacting an epoxy compound of formula II (R_3 is H or OH; among R_4 to R_7 , R_4 and R_5 form double bond, and R_6 and R_7 form double bond, or R $_{\rm 5}$ and $\rm R_{\rm 6}$ form double bond, and $\rm R_{\rm 4}$ and $\rm R_{\rm 7}$ are bonded to form dienophile capable of protecting conjugated double bond) with a compound of the formula $R_g MgX$ (R_g is a lower alkyl, lower alkenyl, etc., X is a halogen) or a compound of the formula ${\rm R_gLi}$ (${\rm R_g}$ is a lower alkyl, lower alkynyl, etc., 9 to give a compound of formula III (R_{10} is a lower alkyl, etc., R_{11} is H or OH) and subjecting to light irradiation reaction and thermal isomerization.

COPYRIGHT: (C)1994,JPO&Japio

特開平6-41059

(43)公開日 平成6年(1994)2月15日

(51)Int.Cl.5

識別記号

ABJ

FΙ

技術表示箇所

C 0 7 C 401/00

8619-4H

庁内整理番号

A 6 1 K 31/59

9360-4C

ADF 9360-4C

審査請求 未請求 請求項の数1(全 12 頁)

(21)出願番号

特願平4-333441

(22)出願日

平成 4年(1992)10月30日

(31)優先権主張番号 特願平3-349340

(32)優先日

平3(1991)11月1日

(33)優先権主張国

日本(JP)

(71)出願人 000003311

中外製薬株式会社

東京都北区浮間5丁目5番1号

(72)発明者 宮本 勝仁

東京都豊島区高田3丁目41番8号 中外製

薬株式会社内

(72)発明者 久保寺 登

静岡県御殿場市駒門1丁目135番地 中外

製薬株式会社内

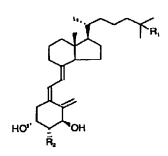
(54)【発明の名称】 2 B 位に置換基を有するビタミンD誘導体

(57) 【要約】

【構成】

式

誘導作用を有し、骨粗粒症や骨軟化症等のカルシウム代 謝異常に基づく疾患の治療薬または抗腫瘍剤としての用 途が期待される。



(式中R」は水素原子または水酸基を表す。R2は直鎖 あるいは分岐の低級アルキル基、低級アルケニル基、低 級アルキニル基を表し、これらは水酸基、ハロゲン原 子、シアノ基、低級アルコキシ基、アミノ基、アシルア ミノ基で置換されていてもよい。) で示される1α-ヒ ドロキシビタミンD誘導体。

【効果】この化合物は、カルシウム代謝調節作用や分化

30

【特許請求の範囲】

一般式 (1)

【化1】

1

(式中 R_1 は水素原子または水酸基を表す。 R_2 直鎖あるいは分岐の低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基を表し、これらは水酸基、イハロゲン原子、シアノ基、低級アルコキシ基、アミノ基、アシルアミノ基で置換されていてもよい。)で示される 1α -ヒドロキシビタミンD誘導体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、生体内カルシウムの調節作用および腫瘍細胞等の分化誘導作用を有し、医薬例えば骨粗鬆症、骨軟化症等のカルシウム代謝異常に基づく疾患の治療薬または抗腫瘍剤として有用な新規ビタミンD誘導体、具体的には2β位に置換もしくは非置換の低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基を有するビタミンD。誘導体に関するものである。

[0002]

【従来の技術】従来公知のビタミンD。類としては、25-ヒドロキシビタミンD。、1α,25-ジヒドロキシビタミンD。等の代謝産物である天然型のものとこれらの合成類縁体である1α-ヒドロキシビタミンD。、1α,24-ジヒドロキシビタミンD。、種々のフッ素ビタミンD。等数多くの化合物がある。これらのビタミンD。類のなかで、1α,25-ジヒドロキシビタミンD。や26,27-ヘキサフルオロ-1α,25-ジヒドロキシビタミンD。等の化合物が強いカルシウム代謝調節作用を有し、種々の骨病変に有用であることは知られている。

【0003】また2 β 位に置換基を有するビタミンD。 誘導体としては、例えば、特公平3-14303号公告 記載の 1α , 25-ジヒドロキシ $-2\beta-$ フルオロビタ ミンD。や特開昭61-267549号公報記載の 2β 位に置換低級アルコキシ基を有するビタミンD。が知ら れているが、 2β 位に置換あるいは非置換の、低級アル キル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基が導入さ れたビタミンD。類は知られいない。

[0004]

2

【発明が解決しようとする課題】従来公知の活性代謝物等の天然型ビタミンD。類は、体内での代謝経路が確立されていて、医薬として用いる場合投与量等の制限が生じる。また、フッ素化された非天然型ビタミンD。類は、フッ素を導入するという製造上の煩雑さがあるうえに、生体内で代謝を受けづらくなることが予想され、貯留しやすいために副作用が心配される。2β位に置換低級アルコキシ基を有するビタミンD。類は、置換基がエーテル結合で導入されているため、生体内での代謝により切断される可能性がある。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、鋭意研究を重ねた結果、グリニヤール試薬、有機リチウムなどの有機金属化合物の反応によりビタミンDの2 β位に置換あるいは非置換の、低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基を炭素ー炭素結合で導入できることを見いだし、これらは製造法も簡便であった。この知見に基づいて本発明をなすに至った。

【0006】すなわち、本発明は一般式 (I) 【化2】

$$HO^{1}$$
 \overline{R}_{z}
 OH
 (1)

(式中R₁は水素原子は水酸基を表す。R₂は直鎖あるいは分岐の低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基を表し、これらは水酸基、ハロゲン原子、シアノ基、低級アルコキシ基、アミノ基、アシルアミノ基で置換されていてもよい。)で表されるビタミンD₃誘導体を提供するものである。

【0007】本発明で低級アルキル基とは、C1からC1の直鎖または分岐状の炭素鎖を表し、具体的にはメチ40 ル基、エチル基、プロピル基、nーブチル基、iーブチル基、nーペンチル基、nーヘキシル基等を表す。低級アルケニル基とは、C2らC1の直鎖または分岐状の、1つ以上の2重結合を有する炭素鎖を表し、たとえば、ビニル基、アリル基、ブテニル基、ペンテニル基などがあげられる。低級アルキニル基とは、C2からC1の直鎖または分岐状の、1つ以上の3重結合を有する炭素鎖を表し、たとえば、エチニル基、プロピニル基、ブチニル基、ペンチニル基などがあげられる。これらはそれぞれ、ヒドロキシアルキル基、ハロアルキル基、アミノアルキル基、ヒドロキシアルキル基、ハロアルキル基、ハロアルケニル

30

50

基、アミノアルケニル基、ヒドロキシアルキニル基、ハロアルキニル基、アミノアルキニル基等の置換基を有するアルキル基、アルケニル基、アルキニル基でもよい。 【0008】本発明の化合物は、文献未載の新規化合物であり、例えば一般式

[(K,3]

(式中R₃は、水素原子または水酸基を表し、水酸基は保護されていてもよい。R₄、R₅、R₆、R₇、はR₄とR₅、R₆とR₇がそれぞれ二重結合を形成しているか、R₅とR₆で二重結合を形成し、R₄とR₇で4ーフェニルー1, 2, 4ートリアゾリンー3, 5ージオン、マレイン酸ジエチルなど共役二重結合を保護し得るジェノファイルと結合していることを表す。)で表されるエポキシ化合物と、一般式

【化4】

R_gMgX

【0009】(式中R。は、直鎖あるいは分岐の低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基を表し、これらは水酸基、ハロゲン原子、シアノ基、低級アルコキシ基、アミノ基で置換されていてもよい。置換基のうち水酸基、アミノ基は保護基をともなってもよい。Xは塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等のハロゲン原子を表す。)で示される化合物、あるいは一般式

【化5】

R_oLi

【0010】 (式中R®は、直鎖あるいは分岐の低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基を表し、これらは水酸基、ハロゲン原子、シアノ基、低級アルコキシ基、アミノ基で置換されていてもよい。置換基のうち水酸基、アミノ基は保護基をともなってもよい。) で示される化合物を反応させることによって一般式

【化6】

【0011】 (式中R10は、直鎖あるいは分岐の低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基を表

4

し、これらは水酸基、ハロゲン原子、シアノ基、低級アルコキシ基、アミノ基で置換されていてもよい。置換基のうち水酸基、アミノ基は保護基をともなってもよい。Riiは水素原子または水酸基を表し、水酸基は保護されていてもよい。)で示されるプロビタミンD。誘導体とし、続いて例えば特開昭50-84555号公報記載の光照射反応、熱異性化反応に付すことにより製造される。

【0012】化3の化合物と化4の化合物との反応に用10 いる溶媒としては、反応に不活性であればよく、好ましくはテトラヒドロフラン(THF)やジエチルエーテル等のエーテル系溶媒が用いられる。反応温度は、原料の種類、溶媒の種類、その他の条件により必ずしも一定しないが通常は-80℃から80℃の間を選択する。

【0013】反応に用いる化3の化合物は、例えばコレステロールまたは25ーヒドロキシコレステロールから特開昭50-84555号および50-84560号公報記載の方法にしたがって得られる。反応に用いる化4の化合物は、市販のグリニヤール試薬を用いても、置換もしくは非置換の、アルキルハライド、アルケニルハライド、アルキニルハライドと、金属マグネシウムから調製してもよい。化5の化合物は、市販の有機リチウム試薬を用いても、置換もしくは非置換の、アルキルハライド、アルケニルハライド、アルキニルハライドと、金属リチウムから調製してもよい。

[0014]

【発明の効果】本発明の化合物は、生体内カルシウムの 調節作用および腫瘍細胞等の分化誘導作用を有し、医薬 例えば骨粗鬆症、骨軟化症等のカルシウム代謝異常に基 づく疾患の治療薬または抗腫瘍剤として有用である。

[0015]

【実施例】次に、実施例および参考例によって本発明を さらに詳しく説明するが、これにより本発明が限定され るものではない。

[0016]

【実施例1】

 2β -エチル- 1α , 3β -ジヒドロキシ-9, 10-セココレスタ-5, 7, 10 (19) -トリエンの合成 法

40 i) 2β-エチル-1α, 3β-ジヒドロキシ-5, 7 -コレスタジエンの合成

【0017】アルゴン雰囲気下、1α, 2α-エポキシー5α, 8α-(3, 5-ジオキソー4-フェニルー1, 2, 4-トリアゾリジノ)ー6-コレステンー3βーオール100mgをTHF3mlに溶解し、エチルマグネシウムブロミドのTHF溶液(1.01mol/1)2mlを加えて室温で19.5時間撹拌後、4時間加熱還流した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を塩化アンモニウム水溶液、続いて食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。

残渣をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィーに付し、nーヘキサン:酢酸エチル=3:2の混合溶媒で溶出して、無色結晶性の標記化合物51.2mg(収率69%)を得た。

[0018] $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) $\delta:0.62$ (3H, s), 0.85 (3H, s), 0.88 (3H, s), 0.94 (3H, d, J=6.1Hz), 1.01 (3H, s), 3.80 (1H, m), 4.12-4.28 (1H, m), 5.30-5.38 (1H, m), 5.60-5.70 (1H, m).UV λ [EtOH) nm:293,282,272,263 (sh).MS m/z:428 (M+), 410,342 (100%).

【0019】 <u>i i)2 β -エチル-1 α ,3 β -ジヒドロキシ-9,10-セココレスタ-5,7,10(19) -トリエンの合成</u>

【0020】2β-エチル-1α, 3β-ジヒドロキシ-5, 7-コレスタジエン32.6mgをエタノール350mlに溶解し、氷冷下アルゴンガスを通気しながら、バイコールフィルターを通して400W高圧水銀灯で180秒光照射した。エタノールを減圧下留去した残渣をTHF5mlに溶解して、窒素雰囲気下1.5時間加熱還流し、溶媒を留去した。残渣をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィーに付し、nーヘキサン:酢酸エチル=7:3の混合溶媒で溶出した。さらに分取用薄層クロマトグラフィー(シリカゲル;nーヘキサン:酢酸エチル=7:3で2回展開、塩化メチレン:エタノール=9:1で2回展開)で精製して標記化合物0.59mgを得た。

[0021] 'H-NMR (CDC1_s) $\delta:0.55$ (3H, s), 0.85 (3H, s), 0.88 (3H, s), 0.92 (3H, d, J=5.9Hz), 0.99 (3H, s), 5.03 (1H, s), 5.39 (1H, s), 6.02 (1H, d, J=11.4Hz), 6.35 (1H, d, J=11.4Hz). UV λ_{max} (EtOH) 263 nm. λ_{min} 229 nm.

[0022]

【実施例2】

 $2\beta - (4-ヒドロキシブチル) - 1\alpha$, $3\beta - ジヒド$ ロキシ-9, 10-セココレスタ-5, 7, 10 (19) -トリエンの合成法

<u>i) 2β- (4-ヒドロキシブチル) -1α, 3β-ジ</u> ヒドロキシ-5, 7-コレスタジエンの合成

【0023】窒素雰囲気下、-20~-25℃に冷却したエチルマグネシウムプロミドのTHF溶液(1.01 mol/1)4.3 mlに4-クロロー1-ブタノール400μ1を加え、同温度で15分撹拌後、室温に戻した。この溶液にマグネシウム90mgを加えて、窒素雰囲気下、13.5時間加熱還流した。室温に戻した反応

混合物に、1 α, 2 α - エポキシ-5 α, 8 α - (3, 5 - ジオキソー4 - フェニルー1, 2, 4 - トリアゾリジノ) - 6 - コレステン-3 β - オール100 mgをTHF3 m1に溶解して加え、窒素雰囲気下、1時間加熱還流した。反応混合物を塩化アンモニウム水溶液に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒留去した。残渣をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチルで溶出して、無色結晶性の標記化合物36.8 mg (収率45%)を得た。

[0024] 'H-NMR (CDC1₃) δ : 0. 63 (3H, s), 0. 85 (3H, s), 0. 89 (3H, s), 0. 95 (3H, d, J=6. 1Hz), 1. 00 (3H, s), 5. 30. 5. 40 (1H, m), 5. 58-5. 68 (1H, m). UV λ_{max} (EtOH) nm: 293, 282, 272, 263 (sh). MS m/z: 436 (100%, M⁺-2H₂O).

【0025】 <u>i i) 2β - (4 - ヒドロキシブチル) - 1 α , 3β - ジヒドロキシ - 9, 10, セココレスタ - 5, 7, 10 (19) - トリエンの合成</u>

【0026】2β-(4-ヒドロキシブチル)-1α, 3β-ジヒドロキシ-5, 7-コレスタジエン18mg をTHF300mlに溶解し、氷冷下アルゴンガスを通気しながら、バイコールフィルターを通して400W高圧水銀灯で25秒光照射した。続いて、窒素雰囲気下1時間加熱還流し、溶媒を留去した。残渣をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィーに付し、塩化メチレン:エタノール=9:1で溶出して、標記化合物5.3 mg (収率29%)を得た。

[0027] 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$) $\delta:0.55$ (3H, s), 0.85 (3H, s), 0.88 (3H, s), 5.00 (1H, s), 5.38 (1H, s), 6.01 (1H, d, J=11.6Hz), 6.34 (1H, d, J=11.6Hz). UV λ (EtOH) 263 nm. λ_{min} 228 nm.

[0028]

【実施例3】 1 α, 3 β - ジヒドロキシー2 β - (6 - 40 ヒドロキシヘキシル) - 9, 1 0 - セココレスタ-5, 7, 1 0 (1 9) - トリエンの合成法
i) 1 α, 3 β - ジヒドロキシー2 β - (6 - ヒドロキシヘキシル) - コレスター5, 7 - ジエンの合成
【0029】アルゴン雰囲気下、- 45 ~ -55℃で、エチルマグネシウムブロミドのジェチルエーテル溶液(3 m o 1 / 1) 4.3 m l の T H F (5 m l) 懸濁液に6 - クロロー1 - ヘキサノール1.51 g (1 1.0 mm o l) の T H F (5 m l) 溶液を徐々に滴下し、-

15~−45℃で20分間攪拌後、さらに室温で20分

間攪拌した。マグネシウム271mg(11.2mmo

1)を加え、17時間加熱還流した。放冷後、1 α , 2 α -エポキシー5 α , 8 α -(3, 5-ジオキソー4-フェニルー1, 2, 4-トリアゾリジノ) -6-コレステンー3 β -オール150mg (261 μ mol)のTHF(4.5ml)溶液を5分間かけて滴下し、1.5時間加熱還流した。反応混合物を飽和塩化アンモニウム水溶液に注ぎ、Hyflo Super-Cellで濾過後、酢酸エチルで抽出し、飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去して得られる残渣を、分取用薄層クロマトグラフィー(シリカゲル;エタノール:ジクロロメタン=12:100)で粗精製後、フラッシュカラムクロマトグラフィー(シリカゲル;酢酸エチル: α -ヘキサン=6:1)で精製して、白色粉末状の標記化合物87mg (収率66%)を得た。

[0030] 'H-NMR (CDC13) δ : 0. 62 (3H, s), 0. 87 (6H, d, J=6. 6H z), 0. 94 (3H, d, J=6. 1Hz), 0. 98 (3H, s), 3. 41 (2H, t, J=6. 6H z), 3. 73 (1H, brs), 4. 08-4. 21 (1H, m), 5. 28-5. 36 (1H, m), 5. 63 (1H, brd, J=4. 9Hz) IR (neat, cm⁻¹): 3330 (br), 2945, 2870

 $UV \lambda_{max}$ (E t OH) nm: 293, 282, 27

MS m/z:500 (M⁺), 43 (100%) 【0031】i i) <u>1α, 3β-ジ</u>ナドロキシ-2β-

【0032】 1α , 3β -ジヒドロキシー 2β -(6-ヒドロキシへキシル) ーコレスター5, 7-ジエン4 7. 1 mg (94. 1μ mo 1) をエタノール200 m 1 に溶解し、氷冷下、アルゴンガスをバブリングしながら、400 W高圧水銀灯ーバイコールフィルターを用い、3分45 秒間光照射後、2 時間加熱還流した。溶媒を減圧留去して得られる残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(シリカゲル;酢酸エチル:n-ヘキサン=5: 1) で精製し、白色粉末状の標記化合物11. 1 mg (収率24%) を得た。

[0033] $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) $\delta:0.55$ (3H, s), 0.87 (6H, d, J=6.6H z), 0.92 (3H, d, J=6.1Hz), 3.64 (2H, t, J=6.6Hz), 4.04 (1H, brd, J=7.8Hz), 4.15 (1H, brs), 5.01 (1H, s), 5.37 (1H, s), 6.03 (1H, d, J=10.8Hz), 6.34 (1H, d, J=10.8Hz)

IR (neat, cm $^{-1}$) : 3345 (br), 29 20, 2855

 $UV \lambda_{min}$ (E t OH) : 263 nm. λ_{min} 229 nm

MS $m/z = 500 (M^{+})$, 43 (100%) [0034]

【実施例4】 $2\beta - (6-ヒドロキシへキシル) - 1$ α , 3β , 25-トリヒドロキシ-9, 10-セココレ α , 3β , 25-トリヒドロキシ-9, 10-セココレ α , 10 α , 1

【0035】アルゴン雰囲気下、-20℃以下でエチル マグネシウムブロミド (3 m o 1/1) のジエチルエー テル溶液 4. 3 m l の THF (15 m l) 懸濁液に、6 -クロロ-1-ヘキサノール1. 51g (11.0mm o1)のTHF (5 m1)溶液を徐々に滴下し、同温度 で15分間攪拌後さらに室温で15分間攪拌した。マグ ネシウム271mg (11.2mmol) を加え、14 時間加熱還流した。放冷後、 1α , 2α -エポキシ-5 α , $8\alpha - (3, 5 - \vec{y} + y - 4 - y = 2 - 1,$ 5-ジオール100mg (170 μ mol) のTHF (5 m 1) 溶液を徐々に滴下し、2時間加熱還流した。 反応混合物を飽和塩化アンモニウム水溶液に注ぎ、Hy flo Super-Cellで濾過後、酢酸エチルで 抽出し、飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄した。無水硫 酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去して得られ る残渣を、フラッシュカラムクロマトグラフィー(シリ カゲル;酢酸エチル:n-ヘキサン=5:1) で粗精製 後、分取用薄層クロマトグラフィー (シリカゲル;エタ 30 ノール:ジクロロメタン=13:100で2回展開)で 精製して、無色油状の標記化合物41mg(収率47 %)を得た。

[0036] $^{1}H-NMR$ (CDC13) $\delta:0.62$ (3H, s), 0.96 (3H, d, J=6.6H z), 0.99 (3H, s), 1.21 (6H, s), 3.61 (2H, t, J=6.3Hz), 3.75 (1H, brs), 4.09-4.23 (1H, m), 5.29-5.37 (1H, m), 5.65 (1H, brd, J=5.1Hz)

40 IR (neat, cm⁻¹):3355 (br), 29 35, 2860

 $UV \lambda_{max}$ (E t OH) nm: 294, 282, 27

MS m/z: 516 (M^+) , 43 (100%) 【0037】 i i i i $2\beta - (6-ヒドロキシヘキシル)$ -1α , 3β , 25-トリヒドロキシ-9, 10-セココレスタ-5, 7, 10 (19) - トリエンの合成 【0038】 $2\beta - (6-ヒドロキシヘキシル)$ -1 α , 3β , 25- トリヒドロキシーコレスタ-5, 7-

50 ジエン36.8 mg (71.2 μ m o 1) をエタノール

200mlに溶解し、氷冷下アルゴンガスをバブリングしながら、400W高圧水銀灯ーバイコールフィルターを用い、3分10秒間光照射後、2.5時間加熱還流した。溶媒を減圧留去して得られる残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(シリカゲル;酢酸エチル:nーヘキサン=7:1)で精製し、白色粉末状の標記化合物7.9mg(収率21%)を得た。

[0039] $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) $\delta:0.55$ (3H, s), 0.94 (3H, d, J=6.1H z), 1.22 (6H, s), 3.64 (2H, t, J=6.6Hz), 3.99-4.09 (1H, m), 4.15 (1H, brs), 5.02 (1H, s), 5.37 (1H, s) 6.03 (1H, d, J=10.7Hz), 6.34 (1H, d, J=10.7Hz) IR (neat, cm⁻¹):3410 (br), 2970, 2865

 $UV \lambda_{max}$ (E t O H) : 2 6 2 n m. $\lambda_{mim} 2$ 2 8 n m

MS $m/z:516 (M^{+}), 59 (100\%)$

[0040]

【実施例5】 <u>2β- (4-ヒドロキシブチル) - 1α,</u> <u>3β, 25-トリヒドロキシ-9, 10-セココレスタ</u> <u>-5, 7, 10 (19) -トリエンの合成法</u>

i) $2\beta - (4 - \nu \nu + \nu \nu) - 1\alpha$, 3 β , 2 5 - トリヒドロキシコレスター5. 7 - ジエンの合成

<u> 5ートリヒドロキシコレスター5, 7ージエンの合成</u> 【0041】アルゴン雰囲気下、−35~−45℃でエ チルマグネシウムブロミド (3mol/lエーテル溶 液) 4. 3ml (12. 9mmol) のTHF (15m 1) 懸濁液に4-クロロ-1-ブタノール1.20g (11.0mmol)のTHF (5ml)溶液を20分 間かけて滴下し、-20℃以下で15分間攪拌後、さら に室温で30分間攪拌。マグネシウム271mg(1 1. 2 mm o 1) を加え、13. 5 時間加熱還流。放冷 後、 1α , 2α -エポキシ- 5α , 8α -(3, 5-ジ オキソー4-フェニル-1, 2, 4-トリアゾリジノ) -6 ーコレステンー 3β , 25 ージオール 100 mg (170μmol) のTHF (5ml) 溶液を10分間 かけて滴下し、2時間加熱還流。反応混合物を飽和塩化 アンモニウム水溶液に注ぎ、Hyflo Super-Cellで濾過後、酢酸エチルで抽出し、飽和塩化ナト リウム水溶液で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥 後、溶媒を減圧下留去して得られる残渣を、フラッシュ カラムクロマトグラフィー (シリカゲル;エタノール: 酢酸エチル=1:50) で粗精製後、分取用薄層クロマ トグラフィー (シリカゲル; エタノール: ジクロロメタ ン=15:100) で精製して、白色粉末状の標記化合 物27mg (収率33%) を得た。

[0042] ${}^{1}H-NMR$ (dmso-d₆+CDC1 3) $\delta: 0.62$ (3H, s), 0.95 (3H, d, J=6.3Hz), 0.99 (3H, s), 1.20 10

(6H, s), 3. 46 (2H, t, J=6.1H z), 3. 72 (1H, brs), 4. 11-4. 26 (1H, m), 5. 28-5. 35 (1H, m), 5. 57-5. 64 (1H, m)

IR (neat, cm $^{-1}$): 3390 (br), 2945, 2875

 $UV \lambda_{max}$ (E t OH) nm: 294, 282, 27

MS $m/z:488 (M^{+}), 59 (100\%)$

10 【0043】i i) <u>2β-(4-ヒドロキシブチル)-</u> 1α, 3β, 25-トリヒドロキシ-9, 10-セココ レスタ-5, 7, 10 (19)-トリエンの合成

【0044】 2β -(4-Eドロキシブチル)- 1α , 3β , 25-FリEドロキシコレスタ-5, 7-Fジエン 16. 7mg (34. 2μ mol) をエタノール200 mlに溶解し、氷冷下、アルゴンガスをバブリングしながら、400W高圧水銀灯ーバイコールフィルターを用い、2分間光照射後、2時間加熱還流。溶媒を減圧下留去して得られる残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(シリカゲル;エタノール:ジクロロメタン=1:7)で粗精製後、分取用薄層クロマトグラフィー(シリカゲル;エタノール:酢酸エチル=1:100)で精製して、白色粉末状の標記化合物 4.0mg(収率24%)を得た。

[0045] 'H-NMR (CDCl₃) δ:0.55 (3H, s), 0.94 (3H, d, J=5.9H z), 1.22 (6H, s), 3.68 (2H, t, J=6.1Hz), 4.01-4.12 (1H, m), 4.16 (1H, brs), 5.02 (1H, s), 30 5.37 (1H, s), 6.03 (1H, d, J=1 1.3Hz), 6.34 (1H, d, J=11.3Hz)

IR (neat, cm $^{-1}$) : 3385 (br), 2945, 2875

 $UV \lambda_{mex}$ (E t OH) : 2 6 4 n m. λ mim 2 2 9 n mMS m/z : 4 8 8 (M⁺) , 1 33 (100%)

[0046]

【実施例6】 2 β – メチル– 1 α, 3 β, 2 5 – トリヒ ドロキシ– 9, 10 – セココレスタ – 5, 7, 10 (1 9) – トリエンの合成法

i) $2\beta - \cancel{5} - \cancel{5}$

【0047】メチルマグネシウムプロミド (1 mol/1 THF溶液) 2 ml (2.0 mmol) に1α, 2αーエポキシー5α, 8αー(3,5ージオキソー4ーフェニルー1,2,4ートリアゾリジノ)ー6ーコレステンー3β,25ージオール100 mg(170μ mol)のTHF(3 ml)溶液を加え、アルゴン雰囲気下 2時間加熱還流。放冷後反応混合物を飽相塩化アンモニ

ウム水溶液に注ぎ、Hyflo Super-cellで濾過後、酢酸エチルで抽出し、飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去して得られる残渣を、分取用薄層クロマトグラフィー(シリカゲル;酢酸エチル:n-ヘキサン=9:1)で粗精製後、分取用薄層クロマトグラフィー(シリカゲル;エタノール:ジクロロメタン=12:100)で精製して、白色粉末状の標記化合物17mg(収率23%)を得た。

[0048] $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) $\delta:0.63$ (3H, s), 0.96 (3H, d, J=6.3H z), 1.01 (3H, s), 1.11 (3H, d, J=7.8Hz), 1.22 (6H, s), 3.67 (1H, brs), 4.06-4.25 (1H, m), 5.33-5.43 (1H, m), 5.66-5.73 (1H, m)

IR (neat, cm $^{-1}$) : 3380 (br), 2940, 2905

 $UV \lambda_{mex}$ (E t OH) nm=293, 282, 27

MS $m/z:430 (M^{+})$, 59 (100%)

【0049】i i) 2β -メチル-1 α , 3β , 25-トリヒドロキシ-9, 10-セココレスタ-5, 7, 10 (19) -トリエンの合成

【0050】 2β - メチル- 1α , 3β , 25 - トリヒドロキシコレスタ- 5, 7 - ジエン 17. 2 mg(3 9. 9μ mol)をエタノール 200 mlに溶解し、氷冷下、アルゴンガスをバブリングしながら、400 W高圧水銀灯ーバイコールフィルターを用い、2 分間光照射後、2 時間加熱還流。溶媒を減圧下留去して得られる渣を分取用薄層クロマトグラフィー(シリカゲル;酢酸エチル:n - n - n + n + n - n + n + n - n + n + n - n + n + n - n + n + n - n + n + n - n + n + n - n + n + n - n + n + n - n + n + n - n + n + n - n + n + n - n + n + n - n + n + n - n + n + n + n - n + n + n - n + n + n - n + n + n - n + n + n - n + n + n - n + n + n - n + n + n - n + n - n + n + n - n + n + n - n + n - n + n + n - n + n + n - n + n + n - n + n + n - n + n - n + n - n + n - n + n - n - n + n - n - n + n - n - n + n -

[0051] 'H-NMR (CDC1₃) δ : 0. 55 (3H, s), 0. 94 (3H. d, J=6. 1H z), 1. 15 (3H, d, J=6. 8Hz), 1. 2 (6H, s), 3. 95-4. 03 (1H, m), 4. 04 (1H, brs), 5. 02 (1H, s), 5. 37 (1H, s), 6. 03 (1H, d, J=1 1. 7Hz), 6. 35 (1H, d, J=11. 7Hz)

IR (neat, cm⁻¹) : 3375 (br), 29
30, 2870

 $UV \lambda_{max}$ (E t OH) = 2 6 4 n m. λ_{mim} 2 2 8 n m

MS m/z: 430 (M⁺), 59 (100%)

[0052]

【実施例7】 1α , 3β -ジヒドロキシ- 2β -メチル -9, 10-セココレスタ-5, 7, 10 (19) -ト リエンの合成法 i) 1α , 3β -ジヒドロキシ- 2β -メチルコレスタ -5, 7-ジエンの合成

12

【0053】メチルマグネシウムブロミド (1 mol/1 THF溶液) 2 ml (2.0 mmol)に1α, 2αーエポキシー5α, 8αー(3,5ージオキソー4ーフェニルー1,2,4ートリアゾリジノ)ー6ーコレステンー3βーオール100mg(174μmol)のTHF(4 ml)溶液を加え、アルゴン雰囲気下2時間加熱還流。放冷後反応混合物を飽和塩化アンモニウム水溶10液に注ぎ、HyfloSuperーCellで濾過後、酢酸エチルで抽出し、飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去して得られる残渣を、分取用薄層クロマトグラフィー(シリカゲル;酢酸エチル:nーヘキサン=3:1)で精製して、淡黄色粉末状の標記化合物17mg(収率24%)を得た。

[0054] 'H-NMR (CDC1₃) δ : 0. 62 (3H, s), 0. 87 (6H, d, J=6. 6H z), 0. 94 (3H, d, J=6. 3Hz), 100 (3H, s), 1. 10 (3H, d, J=7. 9H z), 3. 65 (1H, brs), 4. 13-4. 26 (1H, m), 5. 32-5. 41 (1H, m), 5. 69 (1H, brd, J=5. 6Hz)
IR (neat, cm⁻¹): 3345 (br), 29 45, 2870
UV λ_{max} (EtOH) nm: 293, 282, 27

MS m/z:414 (M⁺, 43 (100%)

【0055】i i) <u>1α, 3β-ジヒドロキシ-2β-</u> 30 メチル-9, 10-セココレスタ-5, 7, 10 (1 9) -トリエンの合成

【0056】1α,3βージヒドロキシー2βーメチルコレスター5,7ージエン13.0mg(31.4μmo1)をエタノール200mlに溶解し、氷冷下、アルゴンガスをバブリングしながら、400W高圧水銀灯ーバイコールフィルターを用い、1分55秒間光照射後、2時間加熱還流。溶媒を減圧下留去して得られる残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(シリカゲル;酢酸エチル:nーヘキサン=2:1)で精製して、無色油状の標40 記化合物3.6mg(収率28%)を得た。

[0057] 'H-NMR (CDC13) δ : 0.55 (3H, s), 0.87 (6H, d, J=6.6H z), 0.92 (3H, d, J=5.9Hz), 1.15 (3H, d, J=6.8Hz), 3.95-4.02 (1H, m), 4.03 (1H, brs), 5.02 (1H, s), 5.37 (1H, s), 6.03 (1H, d, J=11.7Hz), 6.35 (1H, d, J=11.7Hz)

IR (neat, cm⁻¹): 3390 (br), 29 45, 2930, 2870 $UV \lambda_{max}$ (E t O H) : 2 6 2 n m. λ_{mim} 2 2 7 n m

MS m/z: 414 (M⁺), 148 (100%) [0058]

【実施例8】 2β - エチル- 1α , 3β , 25 - トリヒドロキシ- 9, 10 - セココレスタ- 5, 7, 10 (19) - トリエンの合成法

i) $2\beta - x + y - 1\alpha$, 3β , 25 - y に ドロキシコレスター5, 7 - y エンの合成

【0059】アルゴン雰囲気下、THF5mlにエチルマグネシウムブロミドのTHF溶液(1.04mol/1)を2.4ml加えた後、 1α , 2α -エポキシー5 α , 8α -(3,5-ジオキソー4ーフェニルー1,2,4-トリアゾリジノ)-6-コレステンー3 β ,25-ジオール100mgのTHF(5ml)溶液を加え、2.5時間加熱還流。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去して得られる残渣を、分取用薄層クロマトグラフィー(シリカゲル;ジクロロメタン:エタノール=10:1)で精製して、無色油状の標記化合物22.7mg(収率30%)を得た。

[0060] $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) $\delta:0.63$ (3H, s), 0.96 (3H, d, J=6.6H z), 1.01 (3H, s), 1.05 (3H, t, J=7.4Hz), 1.22 (6H, s), 3.80 (1H, brs), 4.13-4.27 (1H, m), 5.30-5.40 (1H, m), 5.68 (1H, brd, J=4.3Hz)

IR (neat, cm^{-1}) : 3400 (br), 2955, 2870

 $UV \lambda_{mex}$ (E t OH) n m : 283, 272 MS m/z : 444 (M⁺), 59 (100%)

【0061】ii) <u>2β-エチル-1α, 3β, 25-</u>トリヒドロキシ-9, 10-セココレスタ-5, 7, 1 0 (19) -トリエンの合成

【0062】2β-エチル-1α, 3β, 25-トリヒドロキシコレスタ-5, 7-ジエン22. 7mgをエタノール200mlに溶解し、氷冷下、アルゴンガスをバブリングしながら、400W高圧水銀灯-バイコールフィルターを用い、110秒間光照射後、3時間加熱還流。溶媒を減圧下留去して得られる残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(シリカゲル;ジクロロメタン:エタノール=20:1)で精製して、標記化合物3.56mg(収率16%)を得た。

[0063] $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) $\delta:0.55$ (3H, s), 0.94 (3H, d, J=6.3H z), 0.99 (3H, t, J=7.0Hz), 1.22 (6H, s), 4.00-4.10 (1H, m), 4.17 (1H, brs), 5.02 (1H, s),

5. 38 (1 H, s), 6. 04 (1 H-d, J=1 1. 0 Hz), 6. 34 (1 H, d, J=11.0 H

14

IR (neat, cm $^{-1}$): 3410 (br), 2940, 2870

 $UV \lambda_{max}$ (E t O H) : 2 6 3 n m. λ_{mim} 2 2 8 n m

MS $m/z:444 (M^{+})$, 133 (100%) [0064]

10 【実施例9】 $\frac{1}{\alpha}$, $\frac{3}{\beta}$ - ジヒドロキシー $\frac{2}{\beta}$ - $\frac{4}{\beta}$ - $\frac{3}{\beta}$ - ジヒドロキシー $\frac{2}{\beta}$ - $\frac{4}{\beta}$ - $\frac{2}{\beta}$ - $\frac{1}{\beta}$ - \frac

i) 1α , 3β -ジヒドロキシ- 2β - (4-ペンテニル) コレスタ-5, 7-ジエンの合成

【0065】アルゴン雰囲気下、THF5mlにマグネシウム122mgを加えた後に、5ーブロモー1ーペンテン595μl及びヨウ素を少量加え、室温で2.5時間攪拌した。この反応混合物に1α,2αーエポキシー3βーヒドロキシー5,7ーコレスタジエン100mgのTHF(2ml)溶液を加え、アルゴン雰囲気下2時間加熱還流。反応混合物に飽和塩化アンモニウム水溶液を注ぎ、酢酸エチルで抽出し、飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去して得られる残渣を、分取用薄層クロマトグラフィー(シリカゲル;酢酸エチル:nーヘキサン=1:1)で精製して、無色油状の標記化合物67.4mg(収率59%)を得た。

【0066】 'H-NMR (CDC1₃) δ: 0.62 (3H, s), 0.87 (6H, d, J=6.6H 30 z), 0.94 (3H, d, J=6.3Hz), 1.0 0 (3H, s), 3.76 (1H, brs), 4.07 -4.21 (1H, m), 4.85-5.01 (2H, m), 5.30-5.40 (1H, m), 5.60-5.69 (1H, m), 5.70-5.95 (1H, m)

IR (neat, cm $^{-1}$) : 3480 (br), 2970, 2880

 $UV\lambda_{max}$ (E t OH) nm: 293, 282, 27

40 MS m/z:468 (M⁺),55 (100%) 【0067】ii) <u>1α,3β-ジヒドロキシー2β-(4-ペンテニル)-9,10-セココレスター5,</u> 7,10 (19) -トリエンの合成

【0068】1α,3β-ジヒドロキシ-2β-(4-ペンテニル)コレスタ-5,7-ジエン20mgをエタノール200mlに溶解し、氷冷下、アルゴンガスをバブリングしながら、400W高圧水銀灯-バイコールフィルターを用い、110秒間光照射後、2.5時間加熱環流した。溶媒を減圧下留去して得られる残渣を分取用50 薄層クロマトグラフィー(シリカゲル;酢酸エチル:n

40

- ヘキサン=1:1) で精製して、標記化合物5.06 mg (収率25.3%) を得た。

[0069] $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) $\delta:0.55$ (3H, s), 0. 87 (6H, d, J=6.6H)z), 0.92 (3H, d, J=5.8Hz), 4.0 4-4. 13 (1H, m), 4. 15 (1H, br s), 4. 88-5. 08 (3H, m), 5. 37 (1 H, s), 5. 70-5. 94 (1H, m), 6. 03 (1 H, d, J = 1 1. 0 Hz), 6. 35 (1 H,d, J = 11.0 Hz

IR (neat, cm^{-1}): 3480, 2950, 2 930, 2880

 $UV\lambda_{max}$ (E t OH) : 263 nm. 229nm

MS $m/z:468 (M^+)$, 147 (100%) [0070]

【実施例10】2 β - (4-ペンテニル) - 1 α , 3 β , 25-5,7,10(19)ートリエンの合成法

i) $2\beta - (4 - \%) - 1\alpha$, 3β , 25 - 1<u>リヒドロキシコレスター5, 7ージエンの合成</u>

【0071】アルゴン雰囲気下、THF5mlにマグネ シウム146mgを加えた後に、5-ブロモー1ーペン テン713μ1及びヨウ素を少量加え、室温で2時間攪 拌した。この反応混合物に、 3β , 25-ジヒドロキシ0mgのTHF (5ml) 溶液を加え、アルゴン雰囲気 下、2時間加熱還流。反応液に飽和塩化アンモニウム水 溶液を注ぎ、酢酸エチルで抽出し、飽和塩化ナトリウム 水溶液で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶 媒を減圧下留去して得られる残渣を、分取用薄層クロマ トグラフィー (シリカケル; ジクロロメタン: エタノー ル=20:1)で精製して、無色油状の標記化合物3 2.8mg (収率28%) を得た。

 $[0072]^{1}H-NMR (CDC1_3) \delta:0.62$ (3H, s), 0. 96 (3H, d, J=6.3H)z), 1. 01 (3H, s), 1. 22 (6H, s), 3. 76 (1H, brs), 4. 17-4. 18 (1 H, m), 4. 92-5. 08(2H, m), 5. 31-5.39 (1 H, m), 5.65-5.72 (1 H, m), 5.74-5.91 (1H, m) $IR (neat, cm^{-1}) : 3400 (br), 29$

40, 2870

 $UV\lambda_{max}$ (EtOH) nm: 294, 281, 27

MS $m/z:485 (M^{+}), 55 (100\%)$

 $\begin{bmatrix} 0 & 0 & 7 & 3 \end{bmatrix}$ i i) $2\beta - (4 - ^2 \vee \gamma = \nu) - 1\alpha$, 3β , 25-トリヒドロキシー9, 10-セココレスタ<u>-5,7,10(19)-トリエンの合成</u>

 $[0074]2\beta - (4-\%\nu \tau = \nu) - 1\alpha, 3\beta,$

25-トリヒドロキシコレスター5, 7-ジエン32. 8mgをエタノール200mlに溶解し、氷冷下、アル ゴンガスをバブリングしながら、400W高圧水銀灯ー バイコールフィルターを用い、150秒間光照射後、3 時間加熱還流。溶媒を減圧下留去して得られる残渣を分 取用薄層クロマトグラフィー (シリカゲル;ジクロロメ

タン:エタノール=20:1)で精製して、標記化合物 8. 08mg (収率25%) を得た。 [0075] $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) $\delta:0.55$

(3H, s), 0. 94 (3H, d, J=6.3H)z), 1. 22 (6H, s), 4. 01-4. 10 (1 H, m), 4. 16 (1H, brs), 4. 91-5. 09 (3H, m), 5. 37 (1H, s), 5. 75-5. 92 (1H, m), 6. 03 (1H, d, J=11. 2 H z), 6. 34 (1 H, d, J = 1 1. 2 Hz)

IR (neat, cm⁻¹) : 3400 (br), 29 50, 2980

 $UV\lambda_{max}$ (EtOH) : 263 nm. 2 2 8 n m

MS $m/z:485 (M^{+}), 133 (100\%)$ [0076]

【実施例11】2βーブチルー1α,3βージヒドロキ $\nu - 9$, $10 - \nu - \nu - 5$, 7, $10(19) - \nu - 6$ トリエンの合成法

<u>-5,7-ジエンの合成</u>

【0077】アルゴン雰囲気下、−70℃に冷却したT HF5mlにノルマルブチルリチウムのヘキサン溶液 (1.61mol/1) 808µ1を加え、同温度でし ばらく攪拌後、この溶液に 1α , 2α -エポキシ -3β -ヒドロキシ-5, 7-コレスタジエン100mgのT HF (10ml) 溶液を-70℃で加えた。次いで、3 ふっ化ホウ素ジエチルエーテル57.5μ1を加え、-70℃で20分攪拌した。さらに氷冷下30分攪拌し た。反応混合物に飽和塩化アンモニウム水溶液を注ぎ、 酢酸エチルで抽出し、飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄 した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留 去して得られる残渣を、分取用薄層クロマトグラフィー (シリカゲル:ジクロロメタン:エタノール=35:

1) で精製して、無色油状の標記化合物14mg (収率 12%) を得た。

[0078] $^{1}H-NMR$ (CDC1₈) $\delta:0.62$ (3H, s), 0.87 (6H, d, J=6.6H)z), 0. 90-0. 95 (6H, m), 1. 02 (3 H, s), 3. 78(1H, brs), 4. 13-4. 27 (1 H, m), 5. 32-5. 40 (1 H, m), 5. 62-5. 71 (1 H, m)

IR (neat, cm^{-1}) : 3400 (br), 29

50, 2930, 2870

 $UV \lambda_{mex}$ (E t OH) nm: 294, 282, 27

MS $m/z:456 (M^{+}), 55 (100\%)$

【0079】i i) 2β -ブチル, 1α , 3β -ジヒドロキシ-9, 10-セココレスタ-5, 7, 10 (19), トリエンの合成

【0080】 2β ーブチルー 1α , 3β ージヒドロキシコレスター 5, 7 ージエン 14 mg をエタノール 200 m 1 に溶解し、氷冷下、アルゴンガスをバブリングしながら、400 W高圧水銀灯ーバイコールフィルターを用い、80 秒間光照射後次いで 40 秒間光照射し、 3 時間加熱還流した。溶媒を減圧下留去して得られる残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(シリカゲル;ジクロロメタン: エタノール = 40:1)で精製して、標記化合物 1.52 mg(収率 15 2 mg(収率 15 2 mg(収率 15 2 mg)を得た。

[0081] $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) $\delta:0.55$ (3Hs), 0.87 (6H, d, J=6.6Hz), 0.91-0.98 (6Hm), 4.01-4.10 (1H, m), 4.17 (1H, brs), 5.02 (1H, s), 5.37 (1H, s), 6.03 (1H, d, J=11.5Hz), 6.34 (1H, d, J=11.5Hz)

IR (neat, cm⁻¹):3400 (br), 2960, 2930, 2870

 $UV \lambda_{mex}$ (E t O H) : 263 n m. λ_{mim} 228 n m

MS m/z:456 (M⁺), 57 (100%) [0082]

【実施例12】2β-ブチル-1α, 3β, 25-トリヒドロキシ-9, 10-<u>セココレスタ-5, 7, 10</u> (19) -トリエンの合成法

i) $2\beta - \overline{j} + \nu - 1\alpha$, 3β , $25 - \overline{j} + \nu + \nu$ $2 - \beta$, $7 - \overline{j} + \nu$ の合成

【0083】アルゴン雰囲気下、−70℃に冷却したT HF5mlにノルマルブチルリチウムのヘキサン溶液 (1.61mol/1) 1.94mlを加え、同温度で しばらく攪拌後、この溶液に3β, 25-ジヒドロキシ -1α , 2α -エポキシ-5, 7 -コレスタジエン10OmgのTHF (5ml) 溶液を-70℃で加えた。次 いで、3ふっ化ホウ素ジエチルエーテル55.2μ1を 加え、-70℃で30分攪拌した。さらに氷冷下30分 攪拌した。反応混合物に飽和塩化アンモニウム水溶液を 注ぎ、酢酸エチルで抽出し、飽和塩化ナトリウム水溶液 で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減 圧下留去して得られる残渣を、分取用薄層クロマトグラ フィー(シリカゲル;ジクロロメタン:エタノール=1 0:1) で粗精製後、再度分取用薄層クロマトグラフィ ー (シリカゲル;酢酸エチル:n-ヘキサン=1:1) で精製後して、無色油状の標記化合物 9. 5 mg (収率 8%)を得た。

18

[0084] $^{1}H-NMR$ (CDC13) $\delta:0.63$ (3H, s), 0.89-0.98 (6H, m), 1.02 (3H, s), 1.22 (6H, s), 3.78 (1H, brs), 4.11-4.16 (1H, m), 5.32-5.31 (1H, m), 5.65-5.74 (1H, m)

IR (neat, cm $^{-1}$) : 3400 (br), 29 70, 2890

 $UV \lambda_{mex}$ (E t OH) n m : 294, 282, 27

MS $m/z:472 (M^{+}), 59 (100\%)$

【0085】i i) <u>2β-ブチル-1α, 3β, 25-</u>トリヒドロキシ-9, 10-セココレスタ-5, 7, 1 0 (19) -トリエンの合成

【0086】2βーブチルー1α,3β,25ートリヒドロキシコレスター5,7ージエン9.5mgをエタノール200mlに溶解し、氷冷下、アルゴンガスをバブリングしながら、400W高圧水銀灯ーバイコールフィルターを用い、80秒間光照射後、3時間加熱還流した。溶媒を減圧下留去して得られる残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(シリカゲル;酢酸エチル:nーへキサン=1:1)で精製して、標記化合物1.36mg(収率14%)を得た。

[0087] H-NMR (CDC1₃) δ:0.55 (3H, s), 0.92 (3H, t, J=6.8H z), 0.94 (3H, d, J=6.3Hz), 1.2 2 (6H, s), 4.01-4.10 (1H, m), 4.15 (1H, brs), 5.02 (1H, s), 5.38 (1H, s), 6.04 (1H, d, J=1 30 0.9Hz), 6.35 (1H, d, J=10.9H z)

IR (neat, cm^{-1}): 3400 (br), 2930, 2880

 $UV \lambda_{mex}$ (E t OH) : 264 nm. λ_{mim} 228 nm

MS $m/z:472 (M^{+})$, 55 (100%) [0088]

【実施例13】 1 α, 3 β, ジヒドロキシー 2 β ーペン チルー 9, 1 0 ーセココレスター 5, 7, 1 0 (19) 40 ートリエンの合成法

i) 1α , $3\beta-ジヒドロキシ-2\beta-ペンチルコレス$ $\beta-5$, 7-ジェンの合成

【0089】アルゴン雰囲気下、THF5mlにマグネシウム127mg及びヨウ素を少量加え、ヨウ素の色が消えるまで攪拌後、1 ーブロモペンタン674 μ lを加え、室温で1.5時間攪拌した。この反応混合物に1 α ,2 α -エポキシー5 α ,8 α -(3,5-ジオキソー4ーフェニルー1,2,4-トリアゾリジノ)-6-コレステンー3 β -オール100mgのTHF(5m

50 1)溶液を加え、2時間加熱還流。反応混合物に飽和塩

化アンモニウム水溶液を注ぎ、酢酸エチルで抽出し、飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去して得られる残渣を、分取用薄層クロマトグラフィー(シリカゲル;ジクロロメタン:エタノール=20:1)で粗精製後、分取用薄層クロマトグラフィー(シリカゲル;酢酸エチル:nーヘキサン=1:2)で精製して、無色油状の標記化合物18.8mg(収率23%)を得た。

[0090] $^{1}H-NMR$ (CDC13) $\delta:0.62$ (3H, s), 0.87 (6H, d, J=6.6H z), 0.94 (3H, d, J=6.3Hz), 1.0 1 (3H, s), 3.77 (1H, brs), 4.10 -4.22 (1H, m), 5.32-5.40 (1H, m), 5.67 (1H, brd, J=5.6Hz) IR (neat, cm⁻¹):3400 (br), 2940, 2920, 2870

 $UV \lambda_{max}$ (E t OH) nm: 292, 282, 27

MS $m/z:470 (M^{+}), 55 (100\%)$

【0091】 i i) 1α , 3β -ジヒドロキシ- 2β -ペンチル-9, 10-セココレスタ-5, 7, 10 (19) -トリエンの合成

【0092】1 α , 3 β -ジヒドロキシ-2 β -ペンチルコレスタ-5, 7-ジエン18.8mgをエタノール200m1に溶解し、氷冷下、アルゴンガスをバブリングしながら、400W高圧水銀灯-バイコールフィルターを用い、110秒間光照射後、3時間加熱還流した。溶媒を減圧下留去して得られる残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(シリカゲル;酢酸エチル:n-ヘキサン=1:3)で粗精製後、分取用薄層クロマトグラフィー(シリカゲル;酢酸エチル:n-ヘキサン=1:3)で精製して、標記化合物3.3mg(収率18%)を得た。

 $[0093]^{1}H-NMR (CDC1_{3}) \delta:0.55$ *

20

* (3H, s), 0. 87 (6H, d, J=6. 6H z), 0. 92 (3H, d, J=6. 0Hz), 4. 0 1-4. 10 (1H, m), 4. 15 (1H, br s), 5. 02 (1H, s), 5. 37 (1H, s), 6. 03 (1H, d, J=11. 1Hz), 6. 34 (1H, d, J=11. 1Hz)

IR (neat, cm⁻¹): 3400 (br), 29 60, 2940, 2880

 $UV \lambda_{max}$ (E t OH) : 264 nm. λ_{mim}

228 n m

MS m/z:470 (M⁺), 133 (100%)

[0094]

【参考例】

卵巣摘出ラットの骨塩量減少抑制効果

日本チャールズ・リバー社製のSD系雌性ラット (8カ月齢)にエーテル麻酔下卵巣摘除術 (OVX)を施し、 傷がほぼ回復した術後 2週目より実施例 2の化合物を 0.1 μg/kgの投与量にて週2回、3カ月間経口投 与を行った。薬剤は、日清製油社製の食用油脂 (O.

20 D. O) に溶解して用いた。他に、無処置群 (OVXしないでO. D. Oを投与する群) とOVX群 (OVX後O. D. Oのみを投与する群) を作製した。

【0095】骨密度は、投与開始後1カ月毎に、ラットをフェノバルビタール麻酔下、仰向けに固定して、第2腰椎から第5腰椎までの平均骨密度を、アロカ社製二重X線骨塩量測定装眉DCS-600を用いて測定した。薬物投与群および無処置群、OVX群の骨密度の変化を図1に示した。

[0096]

【図1】明らかに実施例2の化合物は、骨塩童の減少を 抑制した。

【図面の簡単な説明】

【図1】薬物投与群および無処置群、OVX群の骨密度の変化を示す。

【図1】

